IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Vitaliy A. LIVSHITS, et al.

GAU:

SERIAL NO: New Application

EXAMINER:

FILED:

Herewith

FOR:

NOVEL GENE AND METHOD FOR PRODUCING L-AMINO ACIDS

REQUEST FOR PRIORITY

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS WASHINGTON, D.C. 20231

SIR:

COUNTRY

- ☐ Full benefit of the filing date of U.S. Application Serial Number, filed, is claimed pursuant to the provisions of **35 U.S.C. §120**.
- □ Full benefit of the filing date of U.S. Provisional Application Serial Number, filed, is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119(e).
- Applicants claim any right to priority from any earlier filed applications to which they may be entitled pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119, as noted below.

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicants claim as priority:

APPLICATION NUMBER

RUSSIA 98123511 December 23, 1998

Certified copies of the corresponding Convention Application(s)

are submitted herewith

will be submitted prior to payment of the Final Fee

were filed in prior application Serial No. filed

were submitted to the International Bureau in PCT Application Number.

Receipt of the certified copies by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

(A) Application Serial No.(s) were filed in prior application Serial No. filed ; and

(B) Application Serial No.(s)

are submitted herewith

will be submitted prior to payment of the Final Fee

Respectfully Submitted,

OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

MARVIN J. SPIVAK REGISTRATION NUMBER 24,913 Norman F. Oblon

MONTH/DAY/YEAR

Registration No. 24,618

Fourth Floor 1755 Jefferson Davis Highway Arlington, Virginia 22202 Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 11/98)







РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ (РОСПАТЕНТ)

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ ПРОМЫШЛЕННОЙ СОБСТВЕННОСТ

per.No 20/14-47

16 февраля 1999 г.

СПРАВКА

Федеральный институт промышленной собственности Российского Агентства по патентам и товарным знакам настоящим удостоверяет, что приложенные материалы являются точным воспроизведением первоначального описания, формулы и чертежей (если имеются) заявки на выдачу патента на изобретение N 98123511, поданной в декабре месяце 23 дня 1998 года.

Название изобретения: Фрагмент ДНК rhtC, кодирующий синтез белка RhtC,

придающего повышенную устойчивость к L- треонину бактериям Escherichia coli, и способ получения

L-аминокислот.

Заявитель (и):

Государственный научно-исследовательский институт генетики и селекции промышленных

микроорганизмов (ГНИИгенетика).

Действительный авторы: ЛИВШИЦ Виталий Аркадьевич,

ЗАКАТАЕВА Наталья Павловна, АЛЕШИН Владимир Веньяминович, БЕЛАРЕВА Алла Валентиновна, ТОКМАКОВА Ирина Львовна.



Уполномоченный заверить копию заявки на изобретение

Don p

Г.Ф.Востриков

Заведующий отделом

C12 P 13/08

ФРАГМЕНТ ДНК rhtC, КОДИРУЮЩИЙ СИНТЕЗ БЕЛКА RhtC, ПРИДАЮЩЕГО ПОВЫШЕННУЮ УСТОЙЧИВОСТЬ К L-ТРЕОНИНУ БАКТЕРИЯМ ESCHRICHIA COLI, И СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ L-АМИНОКИСЛОТ

Настоящее изобретение относится к биотехнологии и, в частности, касается способа получения аминокислот, а именно L-гомосерина, L-треонина, L-валина, или L-лейцина с помощью бактерий, принадлежащих к роду Escherichia.

В качестве ближайшего аналога может быть рассмотрен фрагмент ДНК, кодирующий ген гht A, связанный с устойчивостью бактерий к L-гомосерину и L-треонину на минимальной среде, а также полученные на основе использования мутации этого гена гht A23 (ранее обозначавшейся как thr R) штаммы Escherichia coli, продуцирующие L-треонин (Авторское свидетельство СССР № 974817; Астаурова и др., Прикладная биохимия и микробиология, т.21, стр.611 – 616, 1985), или L-гомосерин и L-глутаминовую кислоту (Астаурова и др. Прикладная биохимия и микробиология, т. 27, стр. 556-561, 1991).

Ген rhtA дикого типа обеспечивает устойчивость к L-гомосерину и L-треонину, если он клонирован в мультикопийной плазмиде, и повышение его экспрессии повышает продукцию аминокислот бактериями, принадлежащими к роду Escherihia, и способными продуцировать L-треонин, L-лизин, L-валин, или L- аргинин. Было обнаружено, что мутация rhtA 23 расположена на 18 минуте карты хромосомы E.coli, а ген rhtA идентифицирован как orfl, открытая рамка считывания, локализующаяся между генами рехВ и ompX. Генетическая структура, экспрессирующая белок,

кодируемый orf1, была обозначена как ген rhtA (rht — resistance to homoserine and threonine - устойчивость к гомосерину и треонину). Ген rhtA включает 5'- некодирующую область, в том числе SD-последовательность, саму открытую рамку считывания, orf1, и терминатор. Мутация rhtA23 изменяет нуклеотид, непосредственно предшествующий инициаторному кодону ATG и повышает экспрессию гена rhtA (ABSTRACTS of 17th International Congress of Biochemistry and Molecular Biology in conjugation with 1997 Annual Meeting of the American Society for Biochemistry and Molecular Biology, San Francicco, California August 24-29, 1997, №457).

В процессе клонирования гена rhtA обнаружено, что существуют, по крайней мере, два участка на хромосоме Е. coli, которые в мультикопийном состоянии сообщают клеткам устойчивость к L-гомосерину и L-треонину. Один из них – это ген rhtA. Как оказалось, другой ген, rhtB, сообщает клеткам Е. coli устойчивость только к L-гомосерину (Заявка на выдачу патента в России. No. 98118425)

Задачей настоящего изобретения является повышение уровня накопления аминокислот клетками бактерий рода Escherichia, продуцирующими L-гомосерин, L-треонин, L-валин или L-лейцин.

Поставленная задача решается получением фрагмента ДНК rhtC, кодирующего синтез белка RhtC, придающего повышенную устойчивость к L-треонину бактериям E. coli, и конструированием на его основе штаммов, позволяющих разработать способ получения аминокислот с повышенным выходом целевой аминокислоты.

Предметом настоящего изобретения являются:

1. Бактерии, принадлежащие к роду Escherichia, у которых устойчивость к Lтреонину повышена вследствие увеличения в клетках бактерий активности белка, характеризующегося одним из двух свойств (A) или (Б):

А - белок, который состоит из аминокислотной последовательности № 2 (Фиг.2); или

- Б белок, который состоит из аминокислотной последовательности, включающей также делеции, замены, вставки или добавки из одной или нескольких аминокислот к последовательности №2 и который имеет активность обеспечивающую бактериям, содержащим этот белок, повышенную устойчивость к L-треонину;
- 2. Бактерии по п.1, у которых устойчивость к L-гомосерину повышена путем увеличения в клетках бактерий активности белка, характеризующегося одним из двух свойств (С) или (Д):
- (С) –белок, который состоит из аминокислотной последовательности No.4 (Фиг.4); или (Д) белок, который состоит из аминокислотной последовательности, включающей также делеции, замены, вставки или добавки из одной или нескольких аминокислот к последовательности №4 и который имеет активность обеспечивающую бактериям, содержащим этот белок, устойчивость к L-гомосерину;
- (3). Бактерии по п. (1) или (2) где активность белка, определяемого по свойствам (А) или (Б) повышена в результате трансформации бактерий с помощью ДНК, кодирующей белок, имеющий свойства. (А) или (Б);
- (4). Бактерии по п. (2) где активность белка, имеющего свойства. (С) или (Д) повышена путем трансформации бактерий с помощью ДНК, кодирующей белок, имеющий свойства. (С) или (Д);
- (5). Способ получения аминокислот, включающий этап культивирования бактерий, соответствующих любому из пунктов с 1 по 4, и обладающих способностью к продукции аминокислот, в культуральной среде, обеспечивающей продукцию и накопление соответствующей аминокислоты в этой среде, и выделения накопившейся аминокислоты из этой среды.
- (6). Способ по п. 5, где аминокислота является одной из аминокислот в группе, состоящей из L-гомосерина, L-треонина, и аминокислот с разветвленной цепью;

(7). Способ по п. (6), где аминокислотами с разветвленной цепью являются L-валин или L-лейцин.

ДНК, кодирующая белок, определяемый выше по п. (А) или (Б) может рассматриваться как ген rhtC, а белок, кодируемый геном rhtC может рассматриваться как "белок RhtC". ДНК, кодирующая белок, определяемый выше по п. (С) или (Д) может рассматриваться как ген rhtB, а белок, кодируемый геном rhtB может рассматриваться как "белок RhtB". Активность белка RhtC, которая участвует в придании бактериям устойчивости к L-треонину (т.е. активность которая делает бактерии, имеющие белок RhtC, устойчивыми к L-треонину), может рассматриваться как «Rt активность» (от слов Resistance to threonine -устойчивость к треонину), а активность белка RhtB которая участвует в придании бактериям устойчивости к L-гомосерину (т.е. активность которая делает бактерии, имеющие белок RhtB, устойчивыми к L-гомосерину), может рассматриваться как «Rh активность» (от слов Resistance to homoserine -устойчивость к гомосерину),

Структурные гены, кодирующие белок RhtC и белок RhtB обозначены, соответственно, как «структурный ген rhtC» или. «структурный ген rhtВ» Термин «повышение Rt активности или Rh активности» означает придание клеткам устойчивости к L-треонину или L-гомосерину, или повышение этой устойчивости либо путем увеличения числа молекул белка RhtC или белка RhtВ. или увеличением специфической активности этих белков, или нарушением негативной регуляции экспрессии или активности этих белков и т.п. Термин "ДНК, кодирующая белок", обозначает двунитевую ДНК, одна из нитей которой кодирует белок. Устойчивость к L-треонину означает свойство бактерий расти на минимальной среде, содержащей L-треонин в концентрации, при которой штамм дикого типа, несущий природный аллель гена rhtC, не может расти, обычно это >30 мг/мл. Устойчивость к L-гомосерину означает свойство бактерий расти на минимальной среде, содержащей L-гомосерин в

• •		
•		
<i>₹</i> *}		

концентрации, при которой штамм дикого типа, несущий природный аллель гена rhtB, не может расти, обычно это >5 мг/мл. Способность продуцировать аминокислоту означает свойство бактерий синтезировать и накапливать аминокислоту в культуральной среде в количестве большем, чем штаммы дикого типа.

В соответствии с настоящим изобретением устойчивость к высоким концентрациям L-треонина, или L-треонина и L-гомосерина может быть придана бактериям, принадлежащим к роду Escherichia, способным продуцировать аминокислоты, в частности, L-гомосерин, L-треонин, L-валин, или L-лейцин.

Настоящее изобретение представляет собой фрагмент ДНК (ген rhtC), кодирующий белок с Rt-активностью, и имеющий аминокислотную последовательность, представленную на фиг.2 ("Аминокислотная последовательность белка RhtC"). В частности, этот фрагмент может быть представлен нуклеотидной последовательностью включающий нуклеотиды от 187 по 804 в нуклеотидной последовательности №1 (см. формулу изобретения).

Второй фрагмент ДНК, используемый в настоящем изобретении, (ген rhtВ), кодирующий белок с Rh-активностью, и имеющий аминокислотную последовательность, представленную на фиг.4 ("Аминокислотная последовательность белка RhtВ"). В частности, этот фрагмент может быть представлен нуклеотидной последовательностью, включающей нуклеотиды от 557 по 1171 в нуклеотидной последовательности №3 (Фиг.3).

Ген rhtВ, имеющий нуклеотидную последовательность, указанную в Последовательности №3, соответствует части последовательности, которая комплементарна последовательности М87049, имеющейся в базе данных GenBank и включает известную предполагаемую открытую рамку считывания f138 (нуклеотиды с 61959 по 61543 в последовательности М-87049), функция которой неизвестна, и которая расположена на хромосоме E.coli в районе 86,8 минуты карты, а также 201

нуклеотид проксимальнее f138. Необходимо отметить, что открытая рамка считывания f138 только со 160 5'-фланкирующими нуклеотидами не обеспечивает устойчивости к L-гомосерину. Оказалось также, что указанная последовательность выше f138 не содержит стоп-кодона в рамке f138. Кроме того, одному из ATG кодонов в этой последовательности предшествует участок связывания с рибосомами (SD-последовательность, нуклеотиды с 62171 по 62166 в М87049). Эта удлинненая открытая рамка считывания (нуклеотиды 62160-61546) и представляет собой структурный ген rhtВ.

Ген rhtВ получают либо путем инфицирования лизогенного по Mucts штамма E.coli лизатом фазмиды миниМи d50005, как это описано Гройсманом с соавт. (Groisman et al. J. Bacteriol., 158, 357-364, 1986) с последующем выделеним плазмидной ДНК из колоний, выросших на минимальной среде, содержащей 40 мкг\мл канамицина и 10 мг\мл L-гомосерина, либо из хромосомы E.coli путем гибридизации колоний, или с помощью полимеразной цепной реакции (ПЦР) (White et al., Trends Genet., 5, ,185, 1989), используя олигонуклеотид(ы), имеющие последовательность. соответствующую участку в районе 86 минуты хромосомы E.coli.

Другой подход предполагает синтез олигонуклеотида на основе последовательности №3. Используя олигонуклеотиды, имеющие последовательность, соответствующую участку ДНК, который расположен проксимальнее нуклеотида No.557, и участку ДНК, который расположен дистальнее нуклеотида No.1171 в последовательности № 3 в качестве праймеров для ПЦР, можно амплифицировать всю кодирующую область.

Синтез олигонуклеотидов осуществляют обычным методом, например с помощью фосфоамидитного метода (см. Tetrahedron Letters, 22, 1859, 1981), с использованием коммерческого ДНК-синтезатора (например, ДНК синтезатора модели 380В, производимого Applied Biosystems). ПЦР осуществляют с использованием

коммерчески доступных аппаратов для ПЦР (например, ДНК-термоциклера, модель PG 2000, производимого компанией Takara Shuzo Co., Ltd) с применением Таq ДНК полимеразы в соответствии с методикой, описанной поставщиком фермента.

Ген rhtC соответствует уточненной, как это описано ниже, последовательности о128 (нуклеотиды № 60860 – 61480 в последовательности М87049, имеющейся в базе данных GenBank) которая расположена на участке хромосомы, прилежащем к гену rhtB. Его получают одновременно с геном rhtB, как это показано в примере 1, путем инфицирования лизогенного по Mucts штамма E.coli лизатом фазмиды миниМи d50005, как это описано выше, с последующим выделением плазмидной ДНК из колоний, выросших на минимальной среде, содержащей 40 мкг/мл канамицина и 50 мг/мл треонина. Другой подход предполагает синтез олигонуклеотидов на основе последовательности №1 описанным выше методом и использования их для гибридизации или в ПЦР. Используя олигонуклеотиды, имеющие последовательность, соответствующую участку ДНК, который расположен проксимальнее нуклеотида № 1 в качестве праймеров для ПЦР, можно амплифицировать всю кодирующую область.

ДНК. кодирующая белок RhtB по настоящему изобретению, может кодировать белок RhtB включая делеции, замены, инсерции или добавки одной или нескольких аминокислот в одной или нескольких позициях, не нарушающих при этом Rhактивность белка RhtB. Точно так же, ДНК, кодирующая белок RhtC по настоящему изобретению, может кодировать белок RhtC включая делеции, замены, инсерции или добавки одной или нескольких аминокислот в одной или нескольких позициях, не нарушающих при этом Rt-активность белка RhtC.

ДНК, кодирующая по существу тот же белок, что и RhtB, или тот же белок что и RhtC, описанные выше, может быть получена, например, путем модификации

нуклеотидной последовательности, в частности при помощи сайт-направленного мутагенеза, так что один или более аминокислотный остаток будет делетирован, заменен, вставлен или добавлен. ДНК, модифицированная описанным выше способом, может быть получена известными методами с помощью мутационных воздействий. Мутационная обработка включает методы обработки ДНК, кодирующей белок RhtB или белок RhtC, in vitro, например, при помощи гидроксиламина, или методы обработки микроорганизма, в частности, бактерий, принадлежащих к роду Escherichia и несущих ДНК, кодирующую белок RhtB или белок RhtC, УФ облучением или мутагенными агентами, такими как N-метил-N'-нитро-N-нитрозогуанидин (НГ) или азотистая кислота, которые обычно используется для индукции мутаций.

ДНК, кодирующую указанные варианты белка RhtB или RhtC, отбирают путем экспрессии плазмидной ДНК, несущей гены rhtC или rhtB и подвергнутой in vitro мутагенному воздействию, как описано выше, в соответствующих клетках с последующим определением их устойчивости к L-треонину или L-гомосерину и отбором ДНК, которая обеспечивает эту устойчивость. Изобретение относится также к вариантам белка RhtC, которые встречаются в разных видах, штаммах и вариантах бактерий рода Escherichia и обусловлены природным разнообразием. ДНК, кодирующие эти варианты, и гибридизуются в жестких условиях с ДНК, имеющей нуклеотидную последовательность от нуклеотида 187 по 804 нуклеотид в последовательности №1.

Аналогичным образом, изобретение относится также к варнантам белка RhtB, которые встречаются в разных видах, штаммах и вариантах бактерий рода Escherichia и обусловлены природным разнообразием. ДНК, кодирующие эти варианты, и гибридизуются в жестких условиях с ДНК, имеющей нуклеотидную последовательность от нуклеотида 557 по 1171 нуклеотид в последовательности №3. Термин «жесткие условия» означает здесь условия, при которых так называемая

специфическая гибридизация происходит, а неспецифическая не происходит. Трудно четко выразить эти условия с помощью каких-то цифровых значений, однако например, жесткие условия включают условия, при которых ДНК, имеющие высокую гомологию, например, не менее 70% гомологии по отношению друг к другу - гибридизуются, а ДНК, имеющие гомологию ниже указанной – нет.

В настоящем изобретении рассматривают бактерии, принадлежащие к роду Escherichia, представленные здесь E.coli, у которых Rt активность повышена. Кроме того, настоящее изобретение включает бактерии E. coli, у которых также повышена Rh-активность.

Повышение Rt-активности происходит, например, за счет амплификации числа копий структурного гена rhtC в клетках при трансформации их рекомбинантной ДНК, в которую включен фрагмент, содержащий структурный ген rhtC, кодирующий белок RhtC, лигированный с промоторной последовательностью, которая эффективно функционирует в бактериях рода Escherichia. Rt-активность может быть также повышена в результате замены промоторной последовательности гена rhtC на хромосоме промоторной последовательностью, которая более эффективно функционирует в бактериях рода Escherichia.

Повышение Rh-активности происходит, например, за счет амплификации числа копий структурного гена rhtВ в клетках при трансформации их рекомбинантной ДНК, в которую включен фрагмент, содержащий структурный ген rhtВ, кодирующий белок RhtB, лигированный с промоторной последовательностью, которая эффективно функционирует в бактериях рода Echerichia. Rh-активность может быть также повышена в результате замены промоторной последовательности гена rhtВ на хромосоме промоторной последовательностью, которая более эффективно функционирует в бактериях рода Escherichia.

Амплификация числа копий структурного гена rht C, или структурного гена rht B в клетках может быть осуществлена также путем введения мультикопийного вектора. который несет структурный ген rhtC или структурный ген rhtB, в клетки бактерий, принадлежащих к роду Escherichia. В частности, число копий может быть увеличено путем введения плазмиды, фага или транспозона (Berg, D.E. and Berg, C.M., Bio/Technol., 1, 417, 1983), содержащих структурный ген rhtC или структурный ген rhtB, в клетки бактерий, принадлежащих к роду Escherichia. Мультикопийные вектора могут представлены плазмидными векторами, такими как pBR322, pMW118, pUC19 или подобными, или фаговыми векторами, такими как λ 1059, λ BF 101, m13MP9 или подобными. Транспозоны могут быть представлены фагом Mu, транспозонами Tn10, Tn5 или подобными. Введение ДНК в бактерии, принадлежащие к роду Escherichia, может быть осуществлено, например, с помощью метода Моррисона (Methods in Enzymology., 68, 326, 1979) или метода, в котором реципиентные клетки бактерий подвергают воздействия хлористого кальция для увеличения их проницаемости по отношению к ДНК (Mandel and Higa, J. Mol. Biol., 53, 159, 1970) или другими подобными методами.

Обнаруженную связь между повышением Rt-активности, а также одновременным повышением Rt-активности и Rh-активности и способностью бактерий рода Escherichia увеличивать продукцию L-аминокислот изобретатели используют для получения штаммов, обладающих повышенной продуктивностью аминокислот. При этом возможны два варианта:

- 1. Признак повышенной Rt-активности, или одновременно повышенной Rtактивности и Rh активности, вводят в штаммы, уже способные продуцировать желаемые аминокислоты.
- 2. Способность к продукции аминокислот придается штаммам, у которых повышена. Rt-активность или одновременно повышены Rt-активность и Rh-активность.

Сконструированные на основе амплификации фрагмента ДНК rhtC штамм E. coli MG442/pV1C40, pRhtC – продуцент гомосерина, штамм E. coli MG442/pV1C40, pRhtC – продуцент треонина и штаммы E. coli NZ10/pRhtBC и E. coli NZ10/pRhtB, pRhtC – продуценты гомосерина, валина и лейцина способны к повышенной продукции указанных аминокислот по сравнению со штаммами, не содержащими амплифицированного фрагмента ДНК rhtC.

Новые штаммы депонированы во Всероссийской коллекции прмышленных микроорганизмов. Штамм E. coli MG442/pRhtC депонирован под номером ВКПМ В-7700; штамм E. coli MG442/pVIC40, pRhtC депонирован под номером ВКПМ В-7680; штамм E. coli NZ10/pRhtB, pRhtC депонирован под номером ВКПМ В-7681 и штамм E. coli NZ10/pRhtBC депонирован под номером ВКПМ В-7682

Штамм E. coli MG442/pRhtC (ВКПМ В-7700) имеет следующие культуральноморфологические и биохимические признаки.

Морфология клеток. Грамотрицательные слабоподвижные палочки с закругленными концами, 1,5-2,0 мкм в длину.

Культуральные признаки.

Мясо-пептонный агар. Через 24 часа роста при 37° С образует круглые беловатые полупрозрачные колонии диаметром 1,5 - 3,0 мм; поверхность колоний гладкая, края ровные или слегка волнистые, центр колоний приподнят, структура однородная, консистенция пастообразная, легко эмульгируется.

Агар Лурия. Через 24 ч роста при 37° С образует колонии образует беловатые полупрозрачные колонии диаметром 1,5 - 2,5 мм; поверхность колоний гладкая, края ровные, структура однородная, консистенция пастообразная, легко эмульгируется. Агаризованная Среда Адамса.

Через 40 - 48 ч роста при 37° С образует колонии диаметром 0,5 - 1,5 мм; сероватобелые полупрозрачные, слегка выпуклые с блестящей поверхностью. В присутствии L- изолейцина (0,1-0,5 г/л) рост стимулируется и аналогичные колонии образуются через 18-20 ч.

Рост в мясо-пептонном бульоне. После 24 ч роста - сильное равномерное помутнение, характерный запах.

Физиолого-биохимические признаки.

Рост по уколу в мясо-пептонном агаре. Хороший рост по всему уколу. Микроорганизм является факультативным анаэробом.

Желатину не разжижает.

Рост на молоке хроший с коагуляцией молока.

Индол не образует.

Отношение к температуре. Растет на мясо-пептонном бульоне при температурах 20 – 42° С. Оптимальной температурой для роста является температура 33- 37° С.

Отношение к pH среды. Растет на средах с pH от 6,0 до 8,0. Оптимальное значение pH - 7,2.

Отношение к источникам углерода. Хорошо растет на глюкозе, фруктозе, лактозе, маннозе, галактозе, ксилозе, глицерине, манните с образованием кислоты и газа. Отношение к источникам азота. Усваивает азот в форме аммония, нитратов, а также азот некоторых органических соединений.

Устойчив к ампициллину.

Содержание плазмид. Клетки содержат многокопийную гибридную плазмиду pRhtC, несущую ген rhtC, сообщающий клеткам устойчивость к L-треонину (50 мг/мл) и детерминант устойчивости к ампициллину.

Штамм Е. coli MG442/pVIC40, pRhtC (ВКПМ В-7680) имеет те же культурально-морфологические и биохимические признаки что и штамм ВКПМ В-7700 (MG442/pRhtC), за исключением того, что он наряду с плазмидой pRhtC содержит многокопийную гибридную плазмиду pVIC40, несущую гены треонинового оперона и

детерминант устойчивости к стрептомицину. Штамм устойчив к ампициллину и стрептомицину.

Штамм Е. coli NZ10/pRhtB, pRhtC (ВКПМ В-7681) имеет те же культурально-морфологические и биохимические признаки что и штамм ВКПМ В-7700 (МG442, pRhtC), за исключением того, что он нуждается для роста в L-треонине (0.1-5 мг/мл), рост его не стимулируется L-изолейцином, и он содержит многокопийную плазмиду pRhtB несущую ген rhtB, сообщающий клеткам устойчивость к L-гомосерину (10 мг/мл) и детерминант устойчивости к канамицину. Штамм устойчив к канамицину и ампициллину.

Штамм E. coli NZ10/pRhtBC (ВКПМ В-7682) имеет те же культурально-морфологические и биохимические признаки что и штамм ВКПМ В-7681 (NZ10/pRhtB, pRhtC), за исключением того, что он содержит многокопийную плазмиду pRhtBC несущую одновременно гены rhtB и rhtC, а также детерминант устойчивости к ампициллину. Штамм устойчив к ампициллину.

Способ получения аминокислот культивированием штаммов-продуцентов осуществляют следующим образом.

Аминокислоту получают путем культивирования бактерий, у которых Rt активность, или одновременно Rt-активность и Rh-активность повышены, например, путем амплификации числа копий гена rhtC или rhtB, как описано выше, и которые обладают способностью к продукции аминокислоты при культивировании их в культуральной среде, где происходит накопление аминокислоты, с последующем выделением этой аминокислоты из среды (культуральной жидкости). Аминокислота представлена преимущественно L-гомосерином, L- треонином, L аланином, L-валином или L-лейцином. В соответствии с настоящим изобретением, культивирование бактерий, принадлежащих к роду Escherichia, выделение и очистку аминокислоты из культуральной жидкости осуществляют известными методами. Для культивирования

используют синтетическую или натуральную среду. Такая среда включает источник углерода, азота, минеральные соли и необходимые добавки в оптимальных для роста и биосинтеза. В качестве источника углерода используют различные углеводы, такие как глюкоза, сахароза, различные органические кислоты. В зависимости от ассимилирующих способностей можно применять спирты, включая этанол или глицерол. В качестве источника азота используют аммиак, различные соли аммония, такие как сульфат аммония, или другие азотсодержащие соединения, такие как амины, а также природные источники азота, такие как пептон. гидролизат соевых бобов, или гидролизат микробных клеток. В качестве минеральных компонентов используются фосфат калия однозамещенный, сульфат магнезии, хлористый натрий, сульфат железа. сульфат марганца, карбонат кальция. Культивирование преимущественно осуществляют в аэробных условиях, таких как культивирование на мешалке, или с аэрацией и перемешиванием культуры. Температура культивирования от 30° до 40° C, преимущественно $30\text{-}38^{\circ}$ C. pH культуры - 5-9, преимущественно 6,5-7,2. рН культуры доводят до желаемых значений с помощью аммония, карбоната кальция, различных кислот, оснований или буферов. Культивирование осуществляют в течение 1-3 дней. После завершения культивирования выделение аминокислоты осуществляют путем удаления твердых частиц, таких как клетки, из среды с помощью центрифугирования или фильтрации через мембранные фильтры с последующим выделением и очисткой целевой аминокислоты с помощью ионообменника, фракционирования с помощью концентрации и кристаллизации.

Перечень фигур.

- Фиг. 1. Клонирование и идентификация гена rhtВ и гена rhtC.
- Фиг.2. Аминокислотная последовательность белка RhtC (последовательность №2).

Фиг.3. Нуклеотидная последовательность, содержащая ген rhtВ (последовательность No.3)

Фиг.4. Аминокислотная последовательность белка RhtB (последовательность №4).

Фиг. 5. Структура плазмиды pRhtB, несущей ген rhtB.

Фиг. 6. Структура плазмиды pRhtC, несущей ген rhtC.

Фиг.7. Структура плазмиды pRhtBC, несущей гены rhtB и rhtC.

Настоящее изобретение более конкретно поясняют нижеследующие примеры.

Пример 1. Получение фрагментов ДНК rhtВ и rhtС

Этап 1. Клонирование генов, связанных с устойчивостью к L-треонину и L-гомосерину, на фазмиде миниМи.

Гены, связанные с устойчивостью к L-треонину и L-гомосерину, клонируют *in vivo* на фазмиде мини Mu (Groisman et al. J.Bacteriol., 168, 357-364, 1986). В качестве донора используют штамм MG442, лизогенизированный Mu cts62. Клетки заражают фагом миниMu d5005, индуцируют профаг, полученным фаголизатом инфицируют клетки штамма ВКПМ-513 Mu cts62 (Hfr K10 metB) и высевают на минимальную среду с метионином (50 мкг/мл), L-гомосерином (10 мг/мл) и канамицином (40 мкг/мл) и культивируют при 30°С. Из выросших через 48 часов колоний выделяют плазмидную ДНК, которой трансформируют штамм E. coli ВКПМ В-513 по стандартной методике. Трансформанты отбирают на чашках с L-агаром и канамицином (40 мкг/мл). Из трансформантов, которые устойчивы к L-гомосерину, выделяют плазмидную ДНК, которую анализируют с помощью рестриктного анализа. Из донорного штамма были отклонированы вставки (фрагменты ДНК), принадлежащие к двум разным областям хромосомы. Таким образом, на хромосоме E. coli обнаружено, по крайней мере, два

гена, которые при амплификации сообщают клеткам Е. coli устойчивость к L-гомосерину. Один тип вставок содержит ген rhtA, о котором уже сообщалось (ABSTRACTS of 17th International Congress of Biochemistry and Molecular Biology in conjugation with 1997 Annual Meeting of the American Society for Biochemistry and Molecular Biology, San Francicco, California August 24-29, 1997). Второй тип вставок содержит фрагмент SacII-SacII, сообщающий устойчивость к L-гомосерину и к L-треонину, или минимальный фрагмент MluI-MluI длиной 0,8 kb, сообщающий устойчивость только к L-гомосерину (фиг. 1).

Этап 2: Идентификация генов rhtB и rhtC.

Полученный Mlul-Mlul фрагмент секвенируют по двум цепям по методу Сенгера (Sanger et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, 5463, 1977) и выясняют, что он включает открытую рамку считывания f138 (с 61959 по 61543 нуклеотид в последовательности M87049, GenBank) и 201 нуклеотид, расположенный перед ней. Вставка, содержащая открытую рамку считывания f138 только со 160 5'-фланкирующими нуклеотидами не обеспечивает устойчивости к L-гомосерину. Указанная последовательность выше f138 не содержит стоп-кодона в рамке fl38. Кроме того, одному из ATG кодонов в этой последовательности предшествует участок связывания рибосомами (SDпоследовательность, нуклеотиды с 62171 по 62166 в М87049). Эта удлинненая открытая рамка считывания (нуклеотиды 62160-61546) представляет собой структурный ген rhtB. Кодируемый им белок RhtB (Фиг.4.) является сильно гидрофобным белком и содержит потенциальные трансмембранные сегменты.

Плазмида. содержащая ген rhtB, сообщает клеткам устойчивость только к высоким концентрациям гомосерина (Фиг.1). В тоже время фрагмент ДНК SacII-SacII, сообщающий клеткам одновременно устойчивость к высоким концентрациям гомосерина и треонина, содержит вторую неидентифицированную открытую рамку считывания, о128. Субклонирование о128 на минимальном фрагменте ClaI-Eco47III

показывает, что плазмида, несущая этот ген, сообщает клеткам устойчивость только к высоким (50 мг/мл) концентрациям L-треонина (Фиг. I). Субклонированный фрагмент был секвенирован и оказалось, что он содержит дополнительный нуклеотид (G) в положении между нуклеотидами 61213 и 61214 последовательности М87049. Добавление этого нуклеотида к указанной последовательности элиминирует сдвиг рамки считывания и удлиняет открытую рамку считывания в направлении 5'-фланкирующей области до 60860 нуклеотида, включительно. Этот новый ген (нуклеотиды No. 60860-61480 в М87049) обозначен как rhtC. Оба гена, rhtB и rhtC, кодируют белки, гомологичные транспортеру, связанному с транспортом лизина из клеток Согупвасterium glutamicum.

Пример 2. Влияние амплификации гена rhtB, или гена rhtC на продукцию L-гомосерина.

<1> Конструирование L-гомосерин-продуцирующего штамма E. coli NZ10/pAL4, pRhtB (ВКПМ В-7658) и получение L-гомосерина с его помощью.

Фрагмент ДНК rhtВ клонируют в многокопийный плазмидный вектор pUK21 (Vieira, Messing, Gene, 100, 189-194, 1991). В результате получают плазмиду pRhtB (Фиг. 5).

Штамм E.coli NZ10, который является Leu⁺ ревертантом известного штамма C600 (thrB, leuB) (Appleyard, Genetics., 39, 440-452, 1954), трансформируют плазмидой рАL4, которая представляет собой вектор рВR322, несущий ген thrA, кодирующий аспартокиназу-гомосериндегидрогеназу І. В результате получают штамм E.coli NZ10/рАL4, способный к продукции L-гомосерина. Полученный штамм трансформируют плазмидой pRhtB или вектором pUK21 и в результате получают штаммы E. coli NZ10/рАL4, pRhtB (ВКПМ В-7658) и E. coli NZ10/рАL4, pUK21 (ВКПМ В-7661). Штамм E. coli NZ10/рАL4, pRhtB сообщает клеткам устойчивость к высокой

концентрации гомосерина (10 мг/мл), к которой штамм Е. coli NZ10/pAL4, pUK21 остается чувствительным. Каждый из полученных штаммов культивируют при 37 С в течение 18 часов в бульоне LB (Миллер, Дж. Эксперименты в молекулярной генетике. Москва "Мир", 1976. Стр.395) содержащем 50 мг/л канамицина и 100 мг/мл ампицилина. По 0.3 мл полученной культуральной жидкости вносят в 3 мл ферментационной среды, имеющей состав, указанный ниже, и содержащей 50 мг/мл канамицина и 100 мг/мл ампицилина, содержащейся в пробирках 20 х 200 мм, и культивируют при 37 С 46 часов на роторной качалке.

Состав ферментационной среды (г/л):

CaCO:

	Глюкоза	80
	$(NH_4)_2SO_4$	22
	K_2HPO_4	2
	NaCl	0.8
	$MgSO_4 \times 7H_2O$	0.8
	FeSO ₄ x 7H ₂ O	0.02
	MnSO ₄ x 5H ₂ O	0.02
-	Гиамин HCl	0,0002
	Дрожжевой экстракт	1,0

Таблица 1

Штамм E. coli	OD ₅₆₀	Накопление гомосерина (г/л)
NZ10/pAL4, pUK21	14.3	3,3
NZ10/pAL4, pRhtB	15.6	6,4

30 (добавляют после стерилизации)

После культивирования определяют количество накопившегося в среде Lгомосерина и оптическую плотность культуральной жидкости при 560 нм известными методами. Как показано в табл. 1., штамм NZ10/pAL4, pRhtB накапливает L-гомосерин в большем количестве, чем штамм NZ10/pAL4, pUK21, в котором число копий гена rhtB не увеличено.

<2> Конструирование L-гомосерин-продуцирующего штамма E. coli MG442, pRhtC (ВКПМ В-7700) и получение L-гомосерина с его помощью.

Фрагмент ДНК rhtC клонируют в многокопийный плазмидный вектор pUC21 (Vieira, Messing, Gene, 100, 189-194, 1991). В результате получают плазмиду pRhtC (Фиг. 6).

Известный штамм Е.coli MG442 (Гусятинер и др., 1978, Генетика, 14, 947-956) трансформируют плазмидой pRhtC или вектором pUC21 и в результате получают штаммы Е. coli MG442/pRhtC (ВКПМ В-7700) и Е. coli MG442/pUC21. Штамм Е. coli MG442/pRhtC обладает устойчивостью к высокой концентрации треонина (50мг/мл), к которой штамм Е. coli MG442/pUC21 остается чувствительным.

Каждый из полученных таким образом штаммов культивируют при 37°C 18 часов в LB бульоне с 100 мг/л ампициллина. Затем по 0.3 мл полученной культуральной жидкости вносят в пробирки 20 х 200мм с 3 мл ферментационной среды, описанной выше, содержащей 100 мг/л ампициллина, и культивировали при 37С 72 часа на роторной качалке. После культивирования количество накопленного в среде L-гомосерина, а также оптическую плотность культуральной жидкости при 560 нм измеряют известными методами. Результаты представлены в табл.2.

Как показано в табл. 2, штамм MG442 после введения в него плазмиды pRhtC из продуцента треонина превращается в продуцент гомосерина и накапливает этой аминокислоты больше, чем штамм MG442/pUC21, в котором число копий гена rhtC не увеличено.

Таблица 2

Штамм E. coli	OD_{560}	Накопление L-гомосерина (г/л)
MG422/pUC21	9.7	<0.1
MG422/pRhtC	15.2	9.5

Пример 3. Влияние амплификации гена rhtВ или гена rhtС на продукцию L-треонина.

<1> Конструирование штамма- продуцента L-треонина E. coli MG442/pVIC40, pRhtB (ВКПМ В-7660) и получение L-треонина с его помощью.

Для получения нового штамма-продуцента L-треонина E. coli MG442/pVIC40, pRhtB в качестве реципиента используют штамм E. coli MG442 (см. Пример 2). Этот штамм трансформируют известной плазмидой pVlC40 (Патент США 5,175, 107, 1992). Трансформанты отбирают на чашках с LB агаром, содержащем 100 мг/л стрептомицина и получают штамм MG442/pVlC40. Штамм MG442/pVlC40 трансформируют плазмидами pRhtB или pUK21 и получают штаммы MG442/pVlC40. pRhtB (ВКПМ В-7660) и MG442/pVlC40, pUK21 (ВКПМ В- 7663).. Штамм E.coli MG442/pVlC40. pRhtB обладает устойчивостью к высокой концентрации гомосерина (10мг/мл) к которой штамм E. coli MG442/pUC21 остается чувствительным.

Каждый из этих штаммов культивируют при 37°C 18 часов в LB бульоне как в примере 2 с 50 мг/л канамицина и 100 мг/л стрептомицина. Затем 0,3 мл полученной культуральной жидкости вносят в пробирки 20 х 200 мм с 3 мл ферментационной среды. описанной в примере 2, содержащей 50 мг/л канамицина и 100 мг/л стрептомицина. и культивируют при 37°C 46 часов на роторной качалке. После культивирования количество накопившегося в среде L-треонина и оптическую плотность культур при 560 нм измеряют известными способами. Результаты представлены в табл.3.

Таблица 3

Штамм E. coli	OD560	Накопление L-треонина, г/л
MG442/pVIC40, pUK21	16.3	12.9
MG442/pVIC40, pRhtB	15.2	16.3

Как показано, в табл. 3, штамм MG442/pVIC40, pRhtB накапливает L-треонин в большем количестве чем штамм MG442/pVIC40, pUK21, у которого число копий гена rhtB не увеличено.

<2> Конструирование штамма- продуцента L-треонина E. coli MG442/pVIC40, pRhtC (ВКПМ В-7680) и получение L-треонина с его помощью.

Штамм MG442/pVIC40 трансформируют плазмидами pRhtC или pUC21 и получают штаммы MG442/pVIC40, pRhtC (ВКПМ B-76800) и MG442/pVIC40, pUC21.

Штамм MG442/pVIC40, pRhtC обладает устойчивостью к высокой концентрации треонина (50мг/мл) к которой штамм E. coli MG442/pVIC40. pUC21 остается чувствительным.

Каждый из этих штаммов культивируют при 37°C 18 часов в LB бульоне как в примере 2 со 100 мг/л ампициллина и 100 мг/л стрептомицина. Затем 0,3 мл полученной культуральной жидкости вносят в пробирки 20 х 200 мм с 3 мл ферментационной среды, описанной в примере 2, содержащей 100 мг/л ампицллина и 100 мг/л стрептомицина, и культивируют при 37°C 46 часов на роторной качалке. После культивирования количество накопившегося в среде L-треонина и оптическую плотность культур при 560 нм измеряют известными способами. Результаты представлены в табл.4.

Таблица 4

Штамм E. coli	OD560	Накопление L-треонина, г/л
MG442/pVIC40, pUC21	17.4	4.9
MG442/pVIC40, pRhtC	15.1	10.2

Как показано, в табл. 4, штамм MG442/pVIC40, pRhtC накапливает L-треонин в большем количестве чем штамм MG442/pVIC40, pUC21, у которого число копий гена rhtC не увеличено.

Пример 4. Влияние совместной амплификации гена rhtВ и гена rhtС на продукцию аминокислот.

Фрагмент ДНК SacII-SacII, содержащий одновременно гены rhtB и rhtC, клонируют в многокопийный плазмидный вектор pUC21 (Vieira, Messing, Gene, 100, 189-194, 1991). В результате получают плазмиду pRhtBC (Фиг.1, Фиг. 7).

Штамм E.coli NZ10 трансформируют вектором pUC21 или плазмидами pRhtB, pRhtC, pRhtBC и в результате получают штаммы E. coli NZ10/pUC21 (ВКПМ В-7685), E. coli NZ10/ pRhtB (ВКПМ В-7683), E. coli NZ10/ pRhtC (ВКПМ В-7684), E. coli NZ10/pRhtB, pRhtC (ВКПМ В-7681) и E. coli NZ10/pRhtBC (ВКПМ В-7682). Штамм E. coli NZ10/ pRhtB обладает повышенной устойчивостью к высокой концентрации гомосерина (10мг/мл), штамм . E. coli NZ10/pRhtC обладает повышенной устойчивостью к L-треонину (50 мг/мл) а штаммы E. coli NZ10/ pRhtB, pRhtC и E. coli NZ10/ pRhtBC обладают одновременно повышенной устойчивостью к высокой концентрации гомосерина (10мг/мл) и треонина (50 мг/мл), к которым штамм E. coli NZ10/pUC21 остается чувствительным.

Каждый из полученных штаммов культивируют, как описано выше, внося в посевную и ферментационную среду соответствующие антибиотики. После

культивирования в течение 46 часов количество накопившихся в среде аминокислот и оптическую плотность культур при 560 нм измеряют известными способами. Результаты представлены в табл.5

Таблица 5.

Штамм	OD ₅₆₀	Гомосерин	Валин	Лейцин
	i i	(г/л)	(г/л)	(г/л)
NZ10/pUC21	18.7	0.6	0.22	0.16
NZ10/pRhtB	19.6	2.3	0.21	0.14
NZ10/pRhtC	20.1	1.7	0.20	0.15
NZ10/pRhtBC	21.8	4.2	0.34	0.44
NZ10/pRhtB,pRhtC	19.2	4.4	0.35	0.45

Как показано, в табл. 5, одновременная амплификация генов rhtВ и rhtС в клетках штамма NZ10 повышает накопление в культуральной жидкости L-гомосерина, L-валина и L-лейцина. Этот результат показывает что в клетках продукты генов rhtВ и rhtС могут между собой взаимодействовать.

Пример 5 Влияние амплификации гена rhtВ и гена rhtС на устойчивость бактерий E.coli к некоторым аминокислотам и аналогам аминокислот.

Как показано выше, плазмиды, несущие гены rhtВ и rhtС оказывают положительное влияние на накопление некоторых аминокислот в культуральной жидкости различными штаммами-продуцентами. Оказалось также что характер накапливаемых аминокислот зависит от генотипа штамма. Гомология продуктов генов rhtВ и rhtС с лизиновым транспортером LysE, осуществляющим экспорт L-лизина из клеток Corynebacterium glutamicum (Vrljic et al., Mol. Microbiol., 22, 815-826, 1996), указывает на аналогичную функцию белков RhtВ и RhtC. Известно, что повышение активности генов, контролирующих транспорт из клеток различных

ингибиторов роста, увеличивает их устойчивость к соответсвующим соединениям. В связи с этим определяют влияние плазмид pRhtB и pRhtC на устойчивость штамма \mathcal{E} состоями определяют влияние плазмид pRhtB и pRhtC на устойчивость штамма \mathcal{E} состоями усторый является Str мутантом известного штамма W3350 (ВКПМ В-1557), к некоторым аминокислотам и аналогам аминокислот. С этой целью штамм N99 трансформируют плазмидами pRhtB, pRhtC и векторами pUC21 и pUK21. Ночные культуры полученных штаммов N99/pRhtB, N99/pRhtC, N99/pUK21 и N99/pUC21, выращенные в минимальной среде М9 на качалке (около 10^9 клеток/мл) разводят 1:100 и подращивают в течение 5 часов в той же среде. Затем полученные культуры в логарифмической фазе роста разводят и приблизительно по 10^4 жизнеспособных клеток наносят на высушенные чашки с агаризованной (2% агара) средой М9, содержащей различные концентрации аминокислот, или аналогов аминокислот. Рост или отсутствие роста определяют через 46-48 часов.Таким образом устанавливают минимальные ингибирующие концентрации (МИК) этих соединений (Табл. 6).

Таблица 6

Соединение	МИК (мкг/мл)							
	N99/pUC21*	N99/pRhtB	N99/pRhtC					
L-гомосерин	1000	20000	1000					
L-треонин	30000	40000	80000					
L-валин	0,5	0,5	2.0					
L-гистидин	5000	5000	40000					
AOB	100	2000	15000					
ДЭЦ	5	20	5					
4-аза-DL-лейцин	50	100	50					
О-метил-L-треонин	20	20	20					

[.] Те же данные были получены и для штамма N99/pUK21.

Как видно из таблицы, амплификация гена гhtВ существенно повышает устойчивость бактерий не только к гомосерину, но и к аналогу треонина, α-амино-β-оксивалериановой кислоте (АОВ), в меньшей степени возрастает устойчивость к L-треонину и к аналогу L-лизина, (S)-2-аминоэтил-L-цистеину (АЭЦ).. Кроме того, наблюдается некоторое увеличение резистентности бактерий к аналогу лейцина, 4-аза-DL-лейцину. Амплификация гена rhtС кроме L-треонина существенно повышает устойчивость бактерий к АОВ, L-гистидину и L-валину. Эти результаты свидетельствуют о том, что каждый из предполагаемых транспортеров, RhtВ и RhtC, обладают специфичностью по отношению к нескольким субстратам (аминокислотам) или может обнаруживать неспецифический эффект в результате амплификации.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Фрагмент ДНК rhtC, кодирующий синтез белка RhtC, придающего повышенную устойчивость к L-треонину бактериям Escherichia coli, содержащий регуляторные элементы гена rhtC и структурную часть гена rhtC и имеющий следующую нуклеотидную последовательность (последовательность No.1):

cgc tag	tttg tcag tgt	gca	aacc cata ttg	gttt aaaa atg	at g ag t tta	gcgc gcca ttt	tgat gtat ctc	t cg g aa acc	tgcg gact gtc	catg ccgt gcc	ttg aaa atg	atgg cgtt gtg	cga tcc cac	tgac cccg att		60 120 180 228
		atg Met	_				_				-		_		_	276
		cgt Arg		_		-		_	_			_				324
		gta Val							-	_			_		-	372
		gaa Glu 65		_	_		_		_	-		_	_			420
		tat Tyr		_		-			_	_		_		_	_	463
		gag Glu		-		_				_	-	_	_			516
		cgc Arg							_				-			564
		att Ile	Ile					Val					Val			612
		ggc Gly 145														660

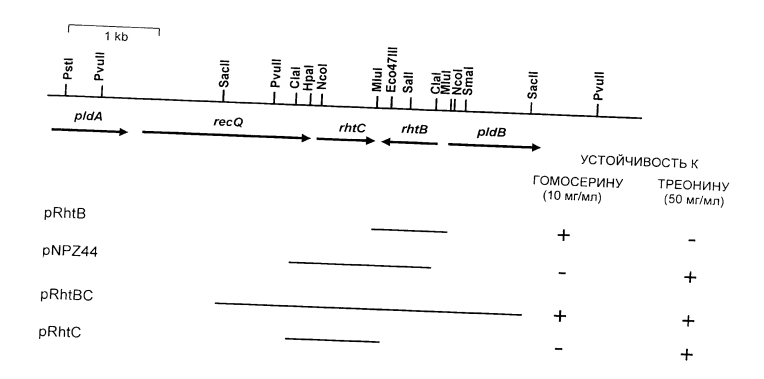
gaa acg ctg gcg tgg ttt acc gtc gtt gcc agc ctg ttt gcc ctg ccg 708
Glu Thr Leu Ala Trp Phe Thr Val Val Ala Ser Leu Phe Ala Leu Pro
160 165 170

caa atg cgc cgt ggt tat caa cgt ctg gcg aag tgg att gat ggt ttt 756
Gln Met Arg Arg Gly Tyr Gln Arg Leu Ala Lys Trp Ile Asp Gly Phe
175 180 185 190

gcc ggg gcg tta ttt gcc gga ttt ggc att cat ttg att att tcg cgg 804
Ala Gly Ala Leu Phe Ala Gly Phe Gly Ile His Leu Ile Ile Ser Arg
195 200 205

tgatgccaga cgcgtcttca gagtaagtcg gataag

2. Способ получения аминокислот L-треонина, или L-гомосерина, или L-валина, или L-лейцина путем культивирования устойчивых к L-треонину штаммов-продуцентов бактерий рода Escherichia в подходящей питательной среде с последующим выделением и очисткой целевой аминокислоты, отличающийся тем, что в качестве продуцентов используют бактерии E. coli, с повышенной устойчивостью к L-треонину, которая обусловлена повышенным содержанием в клетках этих бактерий белка RhtC, кодируемого фрагментом ДНК rhtC по п. 1.



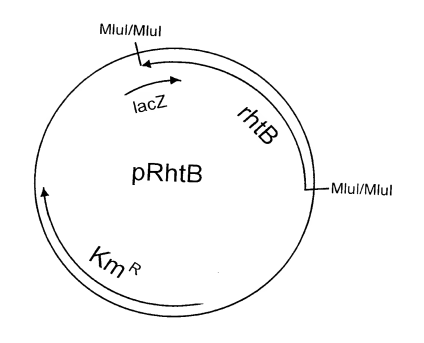
Фиг. 1.

Met Leu Met Leu Phe Leu Thr Val Ala Met Val His Ile Val Ala Leu Met Ser Pro Gly Pro Asp Phe Phe Phe Val Ser Gln Thr Ala Val Ser 10 25 Arg Ser Arg Lys Glu Ala Met Met Gly Val Leu Gly Ile Thr Cys Gly Val Met Val Trp Ala Gly Ile Ala Leu Leu Gly Leu His Leu Ile Ile Glu Lys Met Ala Trp Leu His Thr Leu Ile Met Val Gly Gly Leu Tyr Leu Cys Trp Met Gly Tyr Gln Met Leu Arg Gly Ala Leu Lys Lys 90 Glu Ala Val Ser Ala Pro Ala Pro Gln Val Glu Leu Ala Lys Ser Gly 105 Arg Ser Phe Leu Lys Gly Leu Leu Thr Asn Leu Ala Asn Pro Lys Ala 120 Ile Ile Tyr Phe Gly Ser Val Phe Ser Leu Phe Val Gly Asp Asn Val 135 Gly Thr Thr Ala Arg Trp Gly Ile Phe Ala Leu Ile Ile Val Glu Thr Leu Ala Trp Phe Thr Val Val Ala Ser Leu Phe Ala Leu Pro Gln Met . . . 170 Arg Arg Gly Tyr Gln Arg Leu Ala Lys Trp Ile Asp Gly Phe Ala Gly 185 Ala Leu Phe Ala Gly Phe Gly Ile His Leu Ile Ile Ser Arg 200

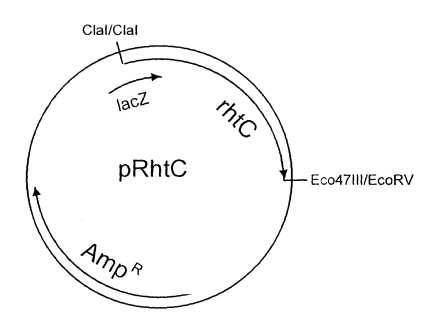
Фиг. 2.

agaaataatg tggagatege acegeceate gaatgtgeca gtatatageg tttacqecae ggaceggget gaaceteetg etgecagaat geegecagat cateaacata ateattaaag egattaacat geeggagatg eggategget aacaggegae eggaacgtee etgecegega tggtegatga ttaagacate aaaceceaaa tggaacaggt cataggecag tteegeatat tttacgtage teteaataeg eeeegggeag atgaetaeca eeegggeag etgaaaaegga eaaagegeae eggaatgtea teeaacaeag taaaetetge tteateaege eggaegecaga aateagteag eggteecatg gtaaaageag eaaaegegtt tteetettgtt teeagtett tttgetgetg aaacateggg taatetgeet ettaaaceae gtaaaategt ttttttage gtgeetgaca eaaegetgeg acagtagegt attgtggeae aaaaaatagae acaeegggag tteate atg ace tta gaa tgg tgg ttt gee tae etg etg. aca Met Thr Leu Glu Trp Trp Phe Ala Tyr Leu Leu Thr										
tcg atc att tta acg ctg tcg cca ggc tct ggt gca atc aac act atg Ser Ile Ile Leu Thr Leu Ser Pro Gly Ser Gly Ala Ile Asn Thr Met 15 20 25	640									
acc acc tcg ctc aac cac ggt tat ccg gcc ggt ggc gtc tat tgc tgg Thr Thr Ser Leu Asn His Gly Tyr Pro Ala Gly Gly Val Tyr Cys Trp 30 35 40	688									
gct tca gac cgg act ggc gat tca tat tgt gct ggt tgg cgt ggg gtt Ala Ser Asp Arg Thr Gly Asp Ser Tyr Cys Ala Gly Trp Arg Gly Val 45 50 55 60	736									
ggg acg cta ttt tcc cgc tca gtg att gcg ttt gaa gtg ttg aag tgg Gly Thr Leu Phe Ser Arg Ser Val Ile Ala Phe Glu Val Leu Lys Trp 65 70 75	784									
oca odc oco oct tac tto att too cto oda atc cad cad too cdc occ Ala Gly Ala Ala Tyr Leu Ile Trp Leu Gly Ile Gln Gln Trp Arg Ala 80 85 90	832									
gct ggt gca att gac ctt aaa tcg ctg gcc tct act caa tcg cgt cga Ala Gly Ala Ile Asp Leu Lys Ser Leu Ala Ser Thr Gln Ser Arg Arg 95 100 105	880									
cat ttg ttc cag cgc gca gtt ttt gtg aat ctc acc aat ccc aaa agt His Leu Phe Gln Arg Ala Val Phe Val Asn Leu Thr Asn Pro Lys Ser 110 115 120	928									
att gtg ttt ctg gcg gcg cta ttt ccg caa ttc atc atg ccg caa cag Ile Val Phe Leu Ala Ala Leu Phe Pro Gln Phe Ile Met Pro Gln Gln 125 130 135 140	976									
ccg caa ctg atg cag tat atc gtg ctc ggc gtc acc act att gtg gtc Pro Gln Leu Met Gln Tyr Ile Val Leu Gly Val Thr Thr Ile Val Val 145 150 155	1024									
gat att att gtg atg atc ggt tac gcc acc ctt gct caa cgg att gct Asp Ile Ile Val Met Ile Gly Tyr Ala Thr Leu Ala Gln Arg Ile Ala 160 165 170	1072									
cta tgg att aaa gga cca aag cag atg aag gcg ctg aat aag att ttc Leu Trp Ile Lys Gly Pro Lys Gln Met Lys Ala Leu Asn Lys Ile Phe 175 180 185	1120									
ggc tcg ttg ttt atg ctg gtg gga gcg ctg tta gca tcg gcg agg cat Gly Ser Leu Phe Met Leu Val Gly Ala Leu Leu Ala Ser Ala Arg His 190 195 200	1168									
gcg tgaaaaataa tgtcggatgc ggcgtaaacg ccttatccga cttactctga Ala 205	1221									
agacgcgtct	1231									

Met Thr Leu Glu Trp Trp Phe Ala Tyr Leu Leu Thr Ser Ile Ile Leu Thr Leu Ser Pro Gly Ser Gly Ala Ile Asn Thr Met Thr Thr Ser Leu Asn His Gly Tyr Pro Ala Gly Gly Val Tyr Cys Trp Ala Ser Asp Arg 40 Thr Gly Asp Ser Tyr Cys Ala Gly Trp Arg Gly Val Gly Thr Leu Phe Ser Arg Ser Val Ile Ala Phe Glu Val Leu Lys Trp Ala Gly Ala Ala 75 Tyr Leu Ile Trp Leu Gly Ile Gln Gln Trp Arg Ala Ala Gly Ala Ile 90 Asp Leu Lys Ser Leu Ala Ser Thr Gln Ser Arg Arg His Leu Phe Gln 105 Arg Ala Val Phe Val Asn Leu Thr Asn Pro Lys Ser Ile Val Phe Leu 120 125 Ala Ala Leu Phe Pro Gln Phe Ile Met Pro Gln Gln Pro Gln Leu Met 135 140 Gln Tyr Ile Val Leu Gly Val Thr Thr Ile Val Val Asp Ile Ile Val 150 Met Ile Gly Tyr Ala Thr Leu Ala Gln Arg Ile Ala Leu Trp Ile Lys 170 165 Gly Pro Lys Gln Met Lys Ala Leu Asn Lys Ile Phe Gly Ser Leu Phe 185 Met Leu Val Gly Ala Leu Leu Ala Ser Ala Arg His Ala 200 195

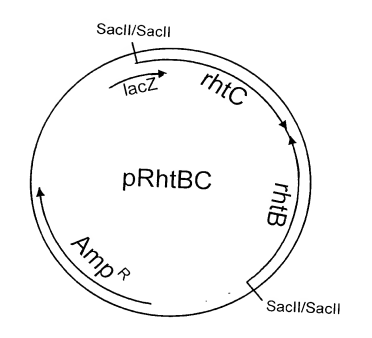


Фиг. 5.



Фиг. 6.

Фрагмент ДНК rhtC, кодирующий синтез белка RhtC, придающего повышенную устойчивость к L-треонину бактериям Escherichia coli, и способ получения L-аминокислот.

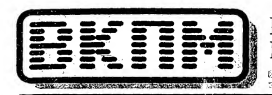


Фиг. 7.

РЕФЕРАТ

ФРАГМЕНТ ДНК rhtC, КОДИРУЮЩИЙ СИНТЕЗ БЕЛКА RhtC, ПРИДАЮЩЕГО ПОВЫШЕННУЮ УСТОЙЧИВОСТЬ К L-ТРЕОНИНУ БАКТЕРИЯМ ESCHRICHIA COLI, И СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ L-АМИНОКИСЛОТ

Изобретение относится к биотехнологии и генетической инженерии. Заявлен фрагмент ДНК гhtC, кодирующий синтез белка RhtC, который придает повышенную устойчивость к L-треонину бактериям Escherichia coli. На основе мультикопийной плазмиды, pRhtC, содержащей этот фрагмент, сконструированы штамм E. coli MG442/pRhtC, – продуцент L-гомосерина и штамм E.coli MG442/pVIC40, pRhtC – продуцент L-треонина, способные к повышенной продукции указанных аминокислот по сравнению со штаммами, не содержащими плазмиду pRhtC. Получены также штаммы E. coli NZ10/pRhtBC и NZ10/pRhtB, pRhtC содержащие на плазмидах кроме гена rhtC также ген rhtB, придающий клеткам устойчивость к L-гомосерину. Эти штаммы обладают повышенной способностью к продукции L-гомосерина, L-валина и L-лейцина по сравнению со штаммами, не содержащими указанных плазмид. Описаны физиолого-биохимические, культурально-морфологические свойства новых штаммов. Описан способ получения аминокислот с использованием новых штаммов-продуцентов.



(3) Россия, Москва, 113545, 1-ый Дорожный проезд, 1, ГНИИ Генетика - ВКПМ; — (095) 3151210; факс: (095) 3150501; телекс: 411718 GENOM SU; Эл. почта: vkpm@vnigen.msk.su;

6009

22 декабря 98

СПРАВКА

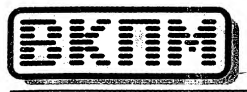
Всероссийская Коллекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

культуру Escherichia coli MG 442 (vic40)(pRHTC)

Продукт, синтезируемый штаммом: треонин

Депозитор: ГосНИИгенетика

29R'/DVI HAI



№ Россия, Москва, 113545, 1-ый Дорожный проезд, 1, ГНИИ Генетика - ВКПМ;
— (095) 3151210; факс: (095) 3150501; телекс: 411718 GENOM SU; Эл. почта: vkpm@vnigen.msk.su;

6009

22 декабря 98

СПРАВКА

Всероссийская Коллекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

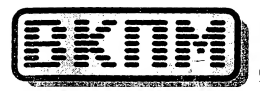
культуру Escherichia coli NZ10 (pRHTB)

Продукт, синтезируемый штаммом:

гомосерин, валин, лейцин

Депозитор: ГосНИИгенетика

医髓膜 有种的



6009

22 декабря 98

CIPABKA

Всероссийская Коллекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

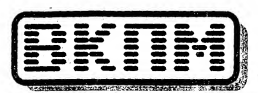
культуру Escherichia coli NZ10 (pRHTBC)

Продукт, синтезируемый штаммом:

гомосерин, валин, лейцин

Депозитор: ГосНИИгенетика

Sar DVIIIA



U Россия, Москва, 113545, 1-ый Дорожный проезд, 1, ГНИИ Генетика - ВКПМ; № (095) 3151210; факс: (095) 3150501; телекс: 411718 GENOM SU; Эл. почта: vkpm@vnigen.msk.su;

6009

22 декабря 98

СПРАВКА

Всероссийская Коллекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

культуру Escherichia coli NZ10 (рRНТВ)

Продукт, синтезируемый штаммом:

гомосерин

Депозитор: ГосНИИгенетика

Зав. ВКПМ



[] Россия, Москва, 113545, 1-ый Дорожный проезд, 1, ГНИИ Генетика - ВКПМ; ;-- (095) 3151210; факс: (095) 3150501; телекс: 411718 GENOM SU; Эл. почта: vkpm@vnigen.msk.su;

6009

22 декабря 98

СПРАВКА

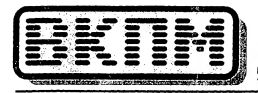
Всероссийская Коплекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

культуру Escherichia coli NZ10 (pRhtC)

Продукт, синтезируемый штаммом:

гомосерин

Депозитор: ГосНИИгенетика



☐ Россия_Москва, 113545, 1-ый Дорожный проезд, 1, ГНИИ Генетика - ВКПМ; (095) 3151210; факс: (095) 3150501; телекс: 411718 GENOM SU; Эл. почта: vkpm@vnigen.msk.su;

6009

22 декабря 98

СПРАВКА

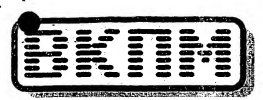
Всероссийская Коллекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

культуру Escherichia coli NZ10 (рUC21)

Продукт, синтезируемый штаммом:

гомосерин

Депозитор: ГосНИИгенетика



6009

22 декабря 98

СПРАВКА

Всероссийская Коллекция Промышленных Микроорганизмов (ВКПМ), ГНИИГенетика приняла на национальное патентное депонирование 08 декабря 1998 года

культуру Escherichia coli MG 442 (pRHTC)

Продукт, синтезируемый штаммом: гомосерин, треонин

Депозитор: ГосНИИгенетика

Зав. ВКПМ

Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

12511 U.S. PTO 09/466935

To State Scientific Centre of Russian Federation GNIIGENETIKA INTERNATIONAL FORM
recept in the case of an original deposot
issued pursuant to Rule 7.1 by the
INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY
identified at the bottom of this page

Moscow 113545 !-st Dorozhny proezd 1 Russia name and address of depositor

depositary authority was acquired

I. IDENTIFICATION OF THE MICROO	RGANISM
Identification reference given by the DEPOSITOR	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY-
Escherichia coli MG442 (vic40) (pRHTC)	AUTHORITY: VKPM B-7680
II.SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OF	R PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I about	ve was accompanied by:
x a scintific description P	roducer of threonine
a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
This International Depositary Authority a	ccepts the microorganism identified under I above,
which was received by it on 08.12.1998	(date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CONV	ERSION
The microorganism identified under I above Authority	ve was received by this International Depositary
on the	(date of original deposot) and a request to conver
original deposot to a deposit under the Bu (date of receipt of request for con	
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AU	THORITY
Name: Russian National Collection	Signature (s) of person(s) having the
of Industrial Microorganisms (VKPM)	power to represent the International
Depositary	
GNIIgenetika	Authority of authorized official(s).
Address: Russia 113545 Moscow	Date: Smeoky S.P.
1 Dorozhny proezd 1	Clerky

Where Rule 6.4(d) applies, such date is the date on which the status of international

Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

To State Scientific Centre of Russian Federation GNIIGENETIKA INTERNATIONAL FORM
recept in the case of an original deposot
issued pursuant to Rule 7.1 by the
INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY
identified at the bottom of this page

Moscow 113545 !-st Dorozhny proezd ! Russia name and address of depositor

depositary authority was acquired

I. IDENTIFICATION OF THE MICROOF	RGANISM
Identification reference given by the DEPOSITOR	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY-AUTHORITY:
Escherichia coli NZ10 (pRHTC) (pRHTB)	VKPM B-7681
ILSCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR	PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I abov	e was accompanied by:
x a scintific description Pi	roducer of homoserine
a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
This International Depositary Authority ac	ecepts the microorganism identified under I above,
which was received by it on 08.12.1998	(date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CONV	ERSION
The microorganism identified under I abov Authority	e was received by this International Depositary
on the	(date of original deposot) and a request to convert
original deposot to a deposit under the Buc (date of receipt of request for con	
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AU	THORITY
Name: Russian National Collection	Signature (s) of person(s) having the
of Industrial Microorganisms (VKPM)	power to represent the International
Depositary GNIIgenetika	Authority of authorized official(s):
Address: Russia 113545 Moscow	Dates Surrecky S.P.
1 Dorozhny proezd 1	The second
Where Dule 6 4(d) applies such data is	the date on which the status of internal

Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

To State Scientific Centre of Russian Federation GNIIGENETIKA INTERNATIONAL FORM
recept in the case of an original deposot
issued pursuant to Rule 7.1 by the
INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

identified at the bottom of this page

Moscow 113545
!-st Dorozhny proezd i Russia name and address of depositor

of depositor	
I. IDENTIFICATION OF THE MICROC	DRGANISM
Identification reference given by the DEPOSITOR	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY-AUTHORITY:
Escherichia coli NZ10 (pRHTBC)	VKPM B-7682
ILSCIENTIFIC DESCRIPTION AND/O	PR PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I abo	ove was accompanied by:
x a scintific description	Producer of homoserine
a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
This International Depositary Authority	accepts the microorganism identified under I above,
which was received by it on 08.12.1998	(date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CON	VERSION
The microorganism identified under I abo Authority	ove was received by this International Depositary
on the	(date of original deposot) and a request to convert
original deposot to a deposit under the Bu (date of receipt of request for co	
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AL	UTHORITY
Name: Russian National Collection of Industrial Microorganisms (VKPM) Depositary	Signature (s) of person(s) having the power to represent the International
GNIIgenetika	Authority or authorized official(s):
Address: Russia 113545 Moscow 1 Dorozhny proezd 1	Date: Sineoky S.P.
Where Rule 6.4(d) applies, such date depositary authority was acquired	is the date on which the status of international

Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

To State Scientific Centre of Russian Federation GNIIGENETIKA INTERNATIONAL FORM
recept in the case of an original deposot
issued pursuant to Rule 7.1 by the
INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY
identified at the bottom of this page

Moscow 113545
!-st Dorozhny proezd 1 Russia
name and address
of depositor

depositary authority was acquired

I. IDENTIFICATION OF THE MICROO	RGANISM
Identification reference given by the DEPOSITOR	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY-AUTHORITY:
Escherichia coli NZ10 (pRHTB)	VKPM B-7683
II.SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR	R PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I abo	ve was accompanied by:
x a scintific description P	Producer of homoserine
a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
This International Depositary Authority a 1 which was received by it on 08.12.1998	ccepts the microorganism identified under I above, (date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CONV	
IV. RECEIFT OF REQUEST FOR CON-	VERSION
The microorganism identified under I abor Authority	ve was received by this International Depositary
on	(date of original deposot) and a request to convert
the original deposot to a deposit under the Bu (date of receipt of request for con	
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AU	THORITY
Name: Russian National Collection	Signature (s) of person(s) having the
of Industrial Microorganisms (VKPM) Depositary	power to represent the International
GNIIgenetika	Authority-or authorized official(s):
Address: Russia 113545 Moscow	Date: Sineoky S.P.
1 Dorozhny proezd 1	1 march
1 Where Rule 6 4(d) applies such date is	s the date on which the stable of international

Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

To State Scientific Centre of Russian Federation GNIIGENETIKA INTERNATIONAL FORM
recept in the case of an original deposot
issued pursuant to Rule 7.1 by the
INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

identified at the bottom of this page

Moscow 113545 !-st Dorozhny proezd ! Russia name and address

depositary authority was acquired

I. IDENTIFICATION OF THE MICROO	RGANISM
Identification reference given by the	Accession number given by the
DEPOSITOR	INTERNATIONAL DEPOSITARY-
	AUTHORITY:
Escherichia coli NZ10 (pRHTC)	VKPM B-7684
II.SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OF	R PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I above	ve was accompanied by:
x a scintific description P	roducer of homoserine
a proposed taxonomic designation	
(Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
• • •	ccepts the microorganism identified under I above,
which was received by it on 08.12.1998	(date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CONV	VERSION
The microorganism identified under I above	ve was received by this International Depositary
Authority	
on	(date of original deposot) and a request to convert
the	
original deposot to a deposit under the Bud (date of receipt of request for cor	
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AU	THORITY
Name: Russian National Collection	Signature (s) of person(s) having the
of Industrial Microorganisms (VKPM)	power to represent the International
Depositary	CPERTPURT
GNIIgenetika	Authority authorized official(s):
Address: Russia 113545 Moscow	Date: Sineoky S.P
i Dorozhny proezd i	The state of the s
1 Where Rule 6.4(d) applies, such date is	s the date on which the status of infernational

Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

To State Scientific Centre of Russian Federation GNIIGENETIKA INTERNATIONAL FORM
recept in the case of an original deposot
issued pursuant to Rule 7.1 by the
INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY
identified at the bottom of this page

Moscow 113545
!-st Dorozhny proezd 1 Russia name and address

of depositor	
I. IDENTIFICATION OF THE MICRO	ORGANISM
Identification reference given by the DEPOSITOR	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY-
Escherichia coli NZ10 (pUC21)	AUTHORITY: VKPM B-7685
ILSCIENTIFIC DESCRIPTION AND/O	OR PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I ab	ove was accompanied by:
x a scintific description	Producer of homoserine
a proposed taxonomic designation	ı
(Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
This International Depositary Authority	accepts the microorganism identified under I above,
which was received by it on 08.12.1998	(date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR COM	VERSION
The microorganism identified under I ab Authority	ove was received by this International Depositary
on	(date of original deposot) and a request to convert
the	
original deposot to a deposit under the B	
(date of receipt of request for c	onversion)
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY A	UTHORITY
Name: Russian National Collection	Signature (s) of person(s) having the
of Industrial Microorganisms (VKPM)	power to represent the International
Depositary	SEANERS.
GNIIgenetika	Authority or authorized official(s):
Address: Russia 113545 Moscow	Sineoky S.P.
1 Dorozhny proezd 1	1 Greneth
	e is the date on which the status of international
depositary authority was acquired	172 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2

Appendix 3

page 14
Budapest treaty on the international recognition of the deposit of microorganisms for the purposes of patent procedure

To State Scientific Centre of Russian Federation

GNIIGENETIKA

INTERNATIONAL FORM recept in the case of an original deposot issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page

Moscow 113545 !-st Dorozhny proezd 1 Russia name and address of depositor

I. IDENTIFICATION OF THE MICROOR	GANISM
Identification reference given by the DEPOSITOR	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY-AUTHORITY:
Escherichia coli MG442 (pRHTC)	VKPM B-7700
II.SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR	PROPOSED TAXONOMIC DESIGNATION
The microorganism identified under I above	was accompanied by:
x a scintific description Pro	oducer of threonine, homoserine
a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)	
III. RECEIPT AND ACCEPTANCE	
This International Depositary Authority acc	cepts the microorganism identified under I above,
which was received by it on 08.12.1998	(date of original deposit)
IV. RECEIPT OF REQUEST FOR CONVI	ERSION
The microorganism identified under I above Authority	was received by this International Depositary
on	(date of original deposot) and a request to convert
the	
original deposot to a deposit under the Buda (date of receipt of request for conv	
V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUT	HORITY
Name: Russian National Collection of Industrial Microorganisms (VKPM)	Signature (s) of person(s) having the power to represent the International
Depositary GNIIgenetika	Authority or authorized official(s);
Address: Russia 113545 Moscow 1 Dorozhny proezd 1	Sineoky S.P.
1 Where Rule 6.4(d) applies, such date is depositary authority was acquired	the daily on which the status of international